METHOD AND COMPOSITION FOR THE TREATMENT OF MAMMALIAN **HIV INFECTION**

Patent Number: ☐ <u>WO9108753</u>

Publication date: 1991-06-27

Inventor(s): VOLKER ERFLE (DE); SAERMARK TORBEN (SE)

Applicant(s): STRAHLEN UMWELTFORSCH GMBH (DE)

Requested

Patent: JP7005475B

Application

Number: WO1990EP02127 19901207

Priority Number

DE19893940526 19891207 (s):

IPC

Classification: A61K37/02

A61K38/17, C07K14/16D, C07K14/435A4

Classification: Equivalents:

AU646652, AU6880891, BR9007904, DK504191T,

EP0504191 (WO9108753), A1,

B1,

ES2048137T, GR93300031T, KR9705329

Cited patent(s): US3856936

Abstract

A method and composition are described for the treatment of mammalian HIV infections including administering an effective subtoxic dosage of melitin to the mammal whereby the growth of HIV infected cells or the replications of the virus in the infected cells of the mammal is inhibited.

Data supplied from the esp@cenet database - I2

@日本国特許庁(JP)

① 特許出願公表

@ 公 表 特 許 公 報(A)

 $\Psi 5 - 504761$

母公表 平成5年(1993)7月22日

filnt, Cl. * A 61 K 37/02 織別記号 ADY

庁内整理番号 8314-4C

審查請求有 予備審査請求 有

部門(区分) 3(2)

(全 23 頁)

会発明の名称

哺乳類のHIV感染症の治療のための方法及び組成物

②特 ■ 平3-500651

6929出 願 平2(1990)12月7日

幽翻訳文提出日 平4(1992)6月5日 參国際出願 PCT/EP90/02127 砂国際公開番号 WO91/08753

砂国際公開日 平3(1991)6月27日

優先権主張

図1989年12月7日図ドイツ(DE)図P3940526.5

70発明者 フオルカー, エルフル

60出 願 人 ゲーエスエフーフオルシュンクスツエントルム フュ ア ウムベルト ウント ゲズントハイト ゲゼルシ

ヤフト ミツト ベシユレンクテル ハフツング

ドイツ連邦共和国, デーー8000 ミユンヘン 80, コルベルガー シュトラーセ 7 ドイツ連邦共和国。デーー8042 ノイヘルペ ルク, インゴルシュテットター ラントシュ

トラーセ 1

四代 理 人

朗 外3名 弁理人 青木

AT(広域特許), AU, BB, BE(広域特許), BF(広域特許), BG, BJ(広域特許), BR, CF(広域特 の指 定 菌 許), C G(広域特許), C H(広域特許), C M(広域特許), D E (広域特許), D K (広域特許), E S (広域特

許), F I, F R (広域特許), G A (広域特許), G B (広域特許), G R (広域特許), H U, J T (広域特許), JP, KP, KR, LK, LU(広域特許), MC, MC, ML(広域特許), MR(広域特許), MW, NL(広域特 許), NO, RO, SD, SE(広域特許), SN(広域特許), SU, TD(広域特許), TG(広域特許), US

最終頁に続く

請求の範囲

1. 哺乳類におけるHIV感染症の治療のための方法であ って:

故哺乳類に低毒性有効投与量のメリチンを投与せしめ、これ により、技哺乳類のHIV感染細胞におけるウイルス復製が 阻害されることを含んで成る方法。

2. 哺乳類におけるH I V 感染症の治療のための方法であ

診哺乳類に低毒性有効投与量のメリチンの排造類似件を投 与せしめ、これにより、鉄硼乳質のHIV感染細胞における ウィルス複製が阻害されることを含んで成る方法。

3、 哺乳軽におけるHIV感染症の治療のための方法であ って:

該哺乳頭に低毒性有効投与量のメリチン及びその構造類似 体のポリペプチド混合物を投与せしめ、これにより、袋哺乳 類のH「V感染細胞におけるウイルス複製が阻害されること を含んで成る方法。

4. 哺乳類におけるHIV感染症の治療のための方法であ って:

故哺乳類に、少なくとも1種類の製造類毒素、少なくとも 1 種類の膜翅類毒素の活性タンパク質成分、少なくとも1種 銀の腺組織毒素のポリペプチド成分、及びその混合物より成 る群から裏ばれる面割を伝書性有効投与量で投与せしめ、こ れにより、哺乳質のHIV感染細胞におけるウイルス複製が 阻害されることを含んで成る方法。

- 5. 前記の選剤がメリチンである、諸求項4に記載の方法。
- 6. 前紀の御割が:

ハチミツ毒素、

マルハナバチ毒素、

スズメバチ書書、

ポールドフェスオオクマバチ毒素、

接毒素の活性タンパク質成分、

該毒素の活性タンパク質成分、及びその混合物、

より実質的になる群より選ばれる、請求項もに記取の方法。

- 7. 前記のメリチンの構造類似体が、連結している細胞結 合性配列を有する又は有さない調製媒性αへリックスを含む、 鏡求項2に記載の方法。
- 8. 前記のメリテンの排造規模体が、Gly-Ile-Gly-Ala-Va 1-Lau-Lya-Val-Lau-Thr-Thr-Gly-Leu-Pro-Ala-Leu-Ile-Sertrp-llu-Gly-Gly-Gly-Gly-Gly-Gly である、請求項2に記載 の方法。
- 9. 前記のポリペプチド混合物がメリテン及びその構造質 似体Gly-Ile-Gly-Ala-fal-Leu-Lys-Val-Leu-Thr-Thr-Gly-Le u-Pro-Ala-Leu-[le-Ser-Trp-Ile-Gly-Gly-Gly-Gly-Gly-Gly-を含む、請求項3に記載の方法。
- 10. 哺乳類におけるHIV感染症の治療のための方法で あって:

故哺乳類に任毒性有効投与量のメリチンを投与せしめ、こ れにより抜戦乳板におけるHJV感染細胞の増殖が阻害され ることを含んで成る方法。

11. 哺乳類におけるHIV感染症の治療のための方法であって:

は哺乳類に低寒性有効投与量のメリチンの構造類似体を投 与せしめ、これによりは哺乳類におけるHIV感染細胞の増 殖が阻容されることを含んで成る方法。

- 12. 前紀の構造額似体がAm [il及びメリチン様のC P41のペプチドである、諸求項11に記載の方法。
- 13. 粒配の構造類似体がAmf 12及びメリチン様のG P41のペプチドである、緑求項11に記載の方法。
- 1.4. 哺乳類における H I V 感染症の治療のための方法であって:

鉄哺乳類に低毒性有効投与量のメリチン及びその構造類似体のポリペプチド混合物を投与せしめ、これにより、HIV 生験細胞の増殖が阻害されることを含んで成る方法。

15. 哺乳類におけるHIV感染症の治療のための方法であって:

な哺乳類に、少なくとも1種類の膜翅類毒素、少なくとも1種類の膜翅類毒素の活性タンパク質成分、少なくとも1種 翅の腹翅類毒素のボリペプチド成分、及びその複合物より成る群から遺ばれる変刺を低毒性有効投与量で投与せしめ、これにより、哺乳類におけるHIV感染細胞の増殖が低められる、又は阻害されることを含んで成る方法。

16. 前記の裏剤がメリチンである、請求項15に記載の 方法。 17. 前記の簽刻が:

ハチミツ毒素、

マルハナバチ毒素、

スズメバテ霉素、

ポールドフェスオオクマバチ毒素、

該毒素の活性タンパク質成分、

- 鎮寒素の活性タンパク質成分、及びその混合物、

- より実質的になる群より選ばれる、雑求項 1.5 に記載の方法。
- 18. 前紀のメリチンの構造類似体が、連結している報題 結合性配列を有する又は有さない両数媒性αへリックスを含む、緯求項11に記載の方法。
- 19. 前記のメリチンの排造類似体が、Gly-lie-Gly-Ala-Val-Leu-Lya-Val-Leu-Thr-Thr-Gly-Leu-Pro-Ala-Leu-Ile-Ser-Trp-Ile-Gly-Gly-Gly-Gly-Gly である、糖求項 1 1 に記載の方法。
- 120. 前記のボリペプチド混合物がメリチン及びその構造 類似体Gly-lie-Gly-Ala-Val-Leu-Lya-Val-Leu-Thr-Thr-Gly-Leu-Pro-Ala-Leu-Ile-Ser-Trp-Ile-Gly-Gly-Gly-Gly-Gly-Gly y を含む、請求項14に記載の方法。
- 2.1. 哺乳類におけるレトロウイルス感染症の治療のため の方法であって:

技哺乳類に伝導性有効技与量のメリチンを投与せしめ、これにより、は哺乳類のレトロウイルス感染細胞におけるウイルス複製が服客されることを含んで成る方法。

22.哺乳質におけるレトロウイルス感染症の治療のため

の方法であって:

協哺乳類に低毒性有効役与量のメリチンの構造類似体を投 与せしめ、これにより、故哺乳類のレトロウイルス感染細胞 におけるウイルス複製が阻害されることを含んで成る方法。

23. 哺乳類におけるレトロウイルス感染症の治療のための方法であって:

該哺乳類に伝考性有効投与量のメリチン及びその構造類似体のポリペプチド混合物を投与せしめ、これにより、該哺乳類のレトロウイルス感染細胞におけるウイルス複製が阻害されることを含んで成る方法。

2.4. 哺乳類における H I V 感染症の治療のための方法であって:

故哺乳類に、少なくとも1種類の膜翅類毒素、少なくとも 1種類の膜翅類毒素の活性タンパク質成分、少なくとも1種 類の膜翅類毒素のポリペプチド成分、及びその混合物より成 る群から選ばれる裏剤を低毒性有効投与量で投与せしめ、こ れにより、哺乳類のレトロウイルス感染細胞におけるウイル ス複製が低められる又は堅害されることを含んで成る方法。

2 5、 附紀の薬剤がメリチンである、精求項 2 4 に記載の 方法。

26. 前記の振剤が:

ハチミツ毒素、

マルハナパチ毒素、

スズメバチ毒素、

ボールドフラスオオクマバチ毒素、

協毒素の活性タンパク質成分、

含む、誰求項22に記載の方法。

抜毒素の活性タンパク質成分、及びその混合物、

より実質的になる群より選ばれる、請求項24に記載の方法。 27、前記のメリチンの排遣原似体が、細胞結合性配列に 連結している、又は連結していない両気媒性αへリックスを

- 28. 前記のメリチンの構造類似体が、Giy-Ile-Giy-Ala-Val-Leu-Lya-Val-Leu-Thr-Thr-Giy-Leu-Pro-Ala-Leu-Ile-Se r-Trp-Ile-Gly-Gly-Gly-Gly-Gly-Gly である、精文項22に 記載の方法。
- 29. 前記のポリペプチド混合物がメリチン及びその構造 類似体Gly-Ile-Gly-Ala-Val-Leu-Lya-Val-Leu-Thr-Thr-Gly-Leu-Pro-Ala-Leu-Ile-Ser-Trp-Ile-Gly-Gly-Gly-Gly-Gly-Gly y を含む、緯水項23に記載の方法。
- 3 0 . 哺乳類におけるレトロウイルス感染症の治療のため の方法であって:

旅職乳類に低寒性有効投与量のメリチンを投与せしめ、これにより、旅哺乳質におけるレトロウイルス感染細胞の増殖が 阻害されることを含んで成る方法。

3 1. 哺乳頭におけるレトロウイルス感染症の治療のための方法であって:

旅職乳類に低等性有効投与量のメリチンの構造類似体を投 与せしめ、これにより、旅輸乳類におけるレトロウイルス感 染細胞の増殖が阻害されることを含んで成る方法。

3.2. 前記の構造類似体がAmfil及びメリテン様の

转表平5-504761 (3)

GP41のペプチドである、請求項31に記載の方法。

33. 前記の構造類似体がAmf 12及びメリチン機のCP41ペプチドである、請求項31に記載の方法。

3 4. 哺乳頭におけるレトロウィルス感染症の治療のための方法であって:

該哺乳類に低毒性有効役与量のメリチン及びその構造類似 体のポリペプチド混合物を投与せしめ、これにより、レトロ ウィルス感染細胞の増殖が顕著されることを含んで成る方法。

3.5. 哺乳類におけるレトロウイルス感染症の治療のための方法であって:

推哺乳類に、少なくとも1種類の膜翅類毒素、少なくとも 1種類の膜翅類毒素の活性タンパク質成分、少なくとも1種 類の膜翅類毒素のポリペプチド成分、及びその混合物より成 る群から選ばれる薬剤を低毒性有効投与量で投与せしめ、こ れにより、旋哺乳類におけるレトロウイルス感染斑胞の増殖 が低められる又は阻害されることを含んで成る方法。

3 6. 前記の薬剤がメリテンである、請求項3 5 に記載の方法。

37. 前記の裏剤が:

ハチミツ毒素、

マルハナバチ毒素、

スズメバチ毒素、

ポールドフェスオオクマバチ毒素、

塩素量の活性タンパク質成分、

該毒素の活性タンパク質成分、及びその混合物、

より実質的になる群より選ばれる、雑求項35に記載の方法。 38. 前記のメリチンの構造類似体が、連結している細胞 結合性配列を有する又は有さない質数媒性αへリックスを含 む、練求項31に記載の方法。

39. 前記のメリチンの構造類似体が、Gly-lie-Gly-Ale-Val-Leu-Lya-Val-Leu-Thr-Thr-Gly-Leu-Pro-Ala-Leu-lie-Ser-Trp-Ile-Gly-Gly-Gly-Gly-Gly-Gly である、様求項31に記載の方法。

4 0. 前記のポリペプチド混合物がメリテン及びその構造 類似体Gly-[le-Gly-Ala-Val-Leu-Lys-Val-Leu-Thr-Thr-Gly-Leu-Pro-Ala-Leu-Ile-Ser-Trp-Ile-Gly-Gly-Gly-Gly-Gly-Glyy を含む、請求項34に記載の方法。

明相

晴乳銀のHIV感染症の治療のための方法及び組成物 ・

発明の背景

1. 発明の属する技術分野

本発明は哺乳類のHIV感染症の治療のための方法及び組成物に関し、そしてより詳しくは哺乳類宿主に導入され、そして抜哺乳類のHIV感染細胞におけるウイルスの複製を制限又は実質的に限害することがそれぞれできる腹翅類の毒素又はそのタンパク質性もしくはペプチド成分を利用する哺乳類の感染症の治療のためのこのような方法及び組成物に関する。

2. 推来技術の説明

の、HIV感染細胞もしくは言い換えるならHIV増殖性細胞を選択的に破壊せしめることが可能なものでなくてはならない

理解される通り、HIVウイルスはレトロウイルスであり、 従って最も通切にはRNAウイルスとして分類される。ところで、このような特定のレトロウイルスのRNAはレプリカーゼによって直接的に増殖されるのではな要とする。理解されている通り、このDNAはRNAウイルスの増殖のためのはでして働く。このDNAは宿主細胞のゲノムの中に後に一体化する。この一体化の類象はその後、新たなるウイルス細胞の中枢をあたらす。

任毒性(subtoxlc)機関の要類類の毒素又はその タンパク質性もしくはペプチド成分を利用する本発明は、逆 転写酵素を阻害せしめることによって低毒性濃度にてウイル ス複製を妨害せしめること及び/又はHIV燃染細胞の増殖 を顕善せしめることにより、多数の長所を伴ってウイルスレ ザーパーを治療的に実質的になくすものと考える。

名称 "METHODS AND COMPOSITIONS FOR THE TREATMENT OF MAMMALIAN INFECTIONS EMPLOYING MEDICAMENTS COMPRISING MYMEMOPTERA VENON OR PROTEINACEOUS OR POLYPEPTIOE COMPONENTS THEREOF" (「酸翅類の毒素又はそのタンパク質性もしくはポリペプチド次分を含んで成る医薬品を利用する哺乳類の感染の治療のための方法及び組成物」)の、1989年4月18日に承認されたBenten与の米国特許第4,822,608

持表平5-504761 (4)

号は、天然の二次限判、例えば感翅類の暴業又はそのタンパク質性もしくはポリペプチド成分が抗菌剤を強める作用を取りている。この文献は更に、このような指している。この文献は更に、このようなでは、かれることも近々では、より辞る「はは、Bentton」には、Bentton」には、Bentton」には、Contit性を対して抗られている。との対して抗ウイルスであるメリチンである。更にこの文献は、複々の治療的に対りは表が得らなな、変にこの文献は、複々の治療的より相乗的な利点が得られることを執示している。

Bentonらの従来技術文献に詳細に説明されている退り、ミツバチ毒素における主成分であるメリチンは実質的に26個のアミノ酸残基を含むポリペプチドである。これらのアミノ酸残基はGly-Ile-Gly-Ala-Val-Leu-Lya-Vai-Leu-Thr-Thr-Gly-Leu-Pro-Ala-Leu-Ile-Ser-Trp-Ile-Lya-Ara-Lya-kra-Gla-ワミドを含む。更に、この発明者は、メリチン類似体であって、少なくともその最後の6個のアミノ酸(Cー末端)が変異して6個のグリシン残器に置き代わられているものの直接的な作用が、メリチンに類似する治療的利点を有すことを発見している。このアミノ酸類似体は、Gly-Ile-Gly-Ala-Val-Leu-Lya-Val-Leu-Thr-Thr-Gly-Leu-Pro-Ala-Leu-Ile-Ser-Trp-Ile-Gly-Gly-Gly-Gly-Gly-Gly の構造を有す。

従って、例えばA2Tにより成し速げられる常用のHIV 治療に関連するそれぞれの有害性を更に回避しなからも、哺 乳類に感染しうるウイルスのリザーパー細胞をなくす又は大いに少なくすることが可能な安全且つ有効な手段におけるH I V 感染細胞の治療のための方法及び組成物が長い関所望されていた。

発明の目的及び概要

従って本発明の目的は、腹翅類の毒素又はそのタンパク質 もしくはペプチド成分を利用する、哺乳類におけるHIV唇 染度の治療のための改善された方法及び組成物の提供にある。

本発明の他の目的は、哺乳質におけるHIV感染症の治療のためのこのような方法及び組成物であって、ここでは緊囲 腰毒素がミツバチ(honey bee)毒、マルハナバチ (bumble bee)毒、スズメバチ(yellow jackect)毒、及びボールドフェースオオクマバチ (baldfaced hornet)毒、除毒の活性タンパク質成分、核毒の活性タンパク質成分並びにその混合物より変質的になる群より透ばれる方法及び組成物の提供にある。本発明の他の目的は、哺乳質におけるHIV感染症の治療のためのこのような方法及び組成物の提供にあり、ことは

のためのこのような方法及び組成物の提供にあり、ここでな 方法は哺乳銀に有効な低率性投与量のメリチンの類似体又は それ自体を投与せしめることにより、哺乳類のHIV感染細 数におけるウイルス複製を実質的に阻害せしめることを含ん でいる。

本発明の他の目的は、哺乳類におけるHIV感染症の治療のためのこのような方性及び組成物の提供にあり、ここで接

方法は哺乳類に有効な信毒性投与量のメリチンとその構造類 似体のポリペプチド混合物を投与せしめることにより、HI V必染細胞におけるウイルス細胞の複製を阻害せしめること を含んでいる。

本発明の更なる目的及び利点は、哺乳類のHIV感染を治療するための、安全且つ有効であり、そしてこのような疾患の治療のための従来の治療法のそれぞれに関連する有害性を更に固避せしめる、改善された方法及び組成物の提供にある。

図訳の簡単な説明

図 I はメリチン機度に依存する未処理コントロールのパーセンテージとしての、非感染及びHIV感染細胞により得られる細胞増殖の比較を示すグラフ図である。

図2はメリチン機度に依存する未処理コントロールのパーセンテージとしての、H = V感染 T リンパ球細胞(K = 37 - 1 / 28)の培養上清核の標準細胞系と比較した逆転写酵素の哲性(R = 1 / 28)、そして更には感染性(1 / 28)の比較を示すグラフ図である。

図3 はメリチン類似体の機度に抜存する、未処理コントロールのパーセンテージとしての、非感染及び H I V 感染細胞により得られる細胞増殖の比較を示すグラフ図である。

図4は、メリチン類似体の過度に依存する、未処理コントロールのパーセンテージとしての、HIV感染Tリンパ母細胞(KE37-1-豆月)の培養上清核の、種準化細胞数と比較した逆転写酵素の話性(RT%)及び感染性(INP%)

を示すグラフ図である。

図5はHIVウィルスのGP41分子のカルボキシ末端額 城のグラフモデルである。

図 6 はメリチンの歳度に依存する、未処理コントロールのパーセンテージとしての、 H I V 感染及び非感染細胞により得られる細胞増殖の比較を示すグラフ図である。

図7はメリチンの過度の関数としての、感染性細胞のパー センテージを示すグラフ図である。

図8はメリチン6の過度に依存する、未処理コントロールのパーセンテージとしての、HIV感染及び非感染細胞により得られる細胞増殖の比較を示すグラフ図である。

図9はメリチン6の濃度の関数としての、感染性細胞のパ ーセンテージを示すグラフ図である。

図10はメリチン4の濃度に依存する、未処理コントロールのパーセンテージとしての、HIV感染及び非感染細胞により得られる細胞増殖のパーセンテージを示すグラフ図である。

図11はメリチン4の濃度の関数としての、感染性細胞の パーセンテージを示すグラフ図である。

図12はメリチンとの漢皮に依存する、未処理コントロールのパーセンテージとしての、HIV恵染及び非悪染細胞により得られる細胞増殖のパーセンテージを示すグラフ図である。

図13はメリチンとの濃度の関数としての、感染性細胞の パーセンテージを示すグラフ図である。

特表平5-504761 (5)

図14はメリチンドの構実に依存する、未処理コントロールのパーセンテージとしての、HIV感染及び非感染細胞により得られる細胞増殖のパーセンテージを示すグラフ図である。

図15はメリチンドの滅度の関数としての、感染性細胞の パーセンテージを示すグラフ図である。

図16はメリチン3の減度に依存する、未処理コントロールのパーセンテージとしての、H1V感染及び非感染細胞により得られる細胞増殖のパーセンテージを示すグラフ図である。

図11はメリチン3の確定の関数としての、感染性細胞の パーセンテージを示すグラフ図である。

図18はメリチン1-20の課度に依存する、未処理コントロールのパーセンテージとしての、HIV感染及び非感染細胞により得られる細胞増強のパーセンテージを示すグラフ図である。

図19はメリチン1-20の機度の関数としての、感染性 細胞のパーセンチージを示すグラフ図である。

図20はマストパラン(mastoparas)の機関に 依存する、未処理コントロールのパーセンテージとしての、 HIV感染及び非感染細胞により得られる細胞増殖のパーセ ンテージを示すグラフ図である。

図21はマストパランの確皮の関散としての、感染性細胞のパーセンテージを示すグラフ図である。

図22はAMFI2の濃度により比較した、未処理コント

ロールのパーセンテージとしてのHIV感致及び非感致解数により得られる細胞増殖のパーセンテージを示すグラフ図である。 AMFIIの構度により比較した、未絶理コントロールのパーセンテージとしてのHIV感染及び非感致細胞についての細胞増殖のパーセンテージは図22に示す結果と同じである。

図23はAMFI2の濃度の関数としての感象性細胞のパーセンテージを示す。AMFI1の濃度の関数としての感象性細胞のパーセンテージは図23に示す結果と同一である。

図24はMHCペプチドの機度により比較する、未処理コントロールのパーセンテージとしての、HIV感染及び非感染細胞により得られる細胞増殖のパーセンテージを示すグラフ図である。

図25はMHCペプチドの濃度の関数としての、感染性細胞のパーセンテージを示すグラフ図である。

図26はDMSO(溶媒コントロール)の機度により比較 した、未処理コントロールのパーセンテージとしての、HI V感染及び非感染細胞により得られる細胞増殖のパーセンテージを示すグラフ図である。

図27はDMSO(溶媒コントロール)の濃度の関数としての、感染性細胞のパーセンテージを示すグラフ図である。

図28はHOLSTペプチド(除性コントロール)の構度 により比較した、未処理コントロールのパーセンテージとし ての、HIV感染及び非感染細胞により得られる細胞増殖の パーセンテージを示すグラフ図である。

図29はHOLSTペプチド(陰性コントロール)の縁変の関数としての、感染性細胞のパーセンテージを示すグラフ 関フネス

図30は種々の時間間隔でメリチンの濃度により比較した P24生産のパーセンテージを示すグラフ図である。

図31は3時間目にてメリチンの遠底にて比較した細胞及び上清液におけるP24生産のパーセンテージを示すグラフ図である。

図32及び33はそれぞれメリチンの存在下において3時間及び14時間インキュペーションせしめた後の細胞と上清核におけるP24の機度を示すグラフ図である。

図34は種々の機度のメリチンと3時間及び14時間インキュペーションせしめた後の、それぞれの無細胞上情液中におけるP24測定へのメリチンの効果を示すグラフ図である。

図35は、マウスによる長期春性試験を示し、より詳しく は特定の毒素の投与を開始してから種々の時間にて得られた、 この考性試験の際に用いた種々の毒素に対するマウスの有効 体質を示す記録例である。

図36は毒性試験に用いた物質の投与を開始してからの経 過日数の関数としての、長期毒性試験におけるマウスの体重 を示す記録例である。

図37は按与を開始してから確々の日数でのハチミツ毒素 の利用の関数としての、個々のマウスの体重を示す記録例で ある。

図38は投与を開始してから種々の日数での、スズメバチ

毒素の利用の関数としてのマウスの体質を示す記録例である。

図39は投与を開始してから確々の日数での、オオクマバチ複合物等素の利用の関数としてのマウスの体重を示す記録 例である。

図40は役与を開始してからの種々の日数での、スズメバチ料混合物の利用の関数としてのマウスの体重を示す記録例である。

図41はマウスについての長期零性試験を示し、これは等性試験に従ってハチミツ及びスズメバチ混合物の付与されたマウスの確々の解倒器官それぞれの顕微鏡試験をまとめた記録例である。

図41Aは、図40に紹介する種々のデーターの解説を示す。

図42はメリチン及びその構造類似体の構造を示す。

好ましい直接の説明

材料と方法

対 吾

以下に評細のKB37-1 (非感染)及びKB37-1/ 回身(感染)細胞系はアメリカ合衆国におけるNIHのDr. Robert Gallows研究所より市取され、これを 1ミリリッター当りペニシリン約100ユニット、ストレブ トマイシン100με及びフンギゾン(funglsone) (アンフェテリシンB)約0.25μεを含む、10%の仔 牛血液を更に添加されているRPMI1640(GIBCO)

持表平5-504761 (6)

の増雄に切別せしめた。下配に料理のヒト間充組織灯陶系し C5及びしC5ーH1Vは1989年3月9日にフランス国、 パリのCollection De L'institut Pasteurに存死されており、それぞれ改復ひ分!--842を751-843が付与されている。1.C5をびしC5

8 4 2 及び I ~8 4 3 が付与されている。 L C 5 及び L C 5 円 I V 四函系を、 1 0 % の仔牛血沿の添加されている R P M I 1 6 4 0 培地において幻覚せしめた。

合成ペプチド

GP41由來のメリチンペプチド及び氫似体は市返されて いるペプチド合成数記(Blolynxモデル、Phorm acia Biochrome, Cambridge UK) を用い、この数缸(Pharmacia Biochrom e, Cambridge UK)に供給する予め行貸したア ミノ酸OPEPエステルにより合成した。この合成手法は、 この貧宜のためのマニュアルに弾包の辺り、Fmoc手法に 益づく。アシル化のレートをパイオプラス(Bioplus) ソフトウエアーにより、そのほ遊により付与されたプロトコ ールに従い、600apにてアニオン色系(アシッドバイオレ ット17;ジメチルホルムアミドÍOOoI及びジイソプロピ ルエチルアミン0.14ol当り30og)の遊戯を利用してモ ニターした。この原型は対イオン分布モニター(Count er ion distribution monitor ing:CDM)として知られ、そしてSalisbury, S. A., Treemer, E. J., Davies, J. W. 及びOwen, D., E., I., A., (1990)

J. Cham. Soc., Chom. Commun... 19 90只538-540に貯煙されている。利用するリンカー はペプチドアミドの登回をもたらす((ウルトロシンC) U itrosyn C. Pharmacia Biochro me, Cambridge UK)。

酋性に不安定なリンカー、ウルトロシンC (0. 1coq) への53.1のカップリングを対称55.次物(O. 4ocq)を用い、 ジメチルアミノビリジンの認知 (O. 050eg) により行っ た。これは、Fmoc茲の違母により勾定されるものとして、 1時間数に少なくとも80%のカップリングをもたらし、モ・ して未反応部位は深水酢酸を用いてキャップせしめた。その 数のカップリングは、市販されている活性エステル(P h a rmacia Blochroms, UK) を用い、利用し たソフトウエアー (上記) によって自助的に行われるCDM によって決定されるカップリング時間にわたり行った。呉翌 的なカップリング時間は一億に4倍過同量のエステルを用い て1時間である。Sesを緑色となる迄ジヒドロキシベンゾ トリアゾールを用いてカップルせしめた(1.5-2時間)。 Fmoc 芸を 5 倍のペッド容量のピペリジン(ジメチルホル ムアもド中で20%)により除去せしめた。ジメチルホルム アミドを仅用前に窓包せしめ、アミンを含まないようにせし めた(Biolynxに関するプロトコールに算短のジニト ロフルオロペンゼン試験により以定した)。 これらのカップ リングは何ら特別な問題を提供せず、そして粗ペプチドは高 圧液体クロマトグラフィー(HPLC、以下参照)により

80%以上の放放であった。

はペプチドを2%のアニソール及び2%のエタンジチオールの添加を停ってトリフルオロ酢酸を用い、2時間かけて樹助から切り回し、その位エーテル沈原せしめた。このペプチドをTSK120下辺相カラム(7.5×300m)(Pharmacia, Swaden)におけるHPLCにより造成35%以上に密範囲せしめた。このペプチドは、0.1%のトリフルオロ酔酸中における0~80%のアセトニトリルの90分にわたる直型勾配を用いることにより、65%のアセトニトリル(55と75%の間)にて段型的に搾出させた。この配列をアプライドバイオシステム(Applied Biosystem)シーケンサーにより、ほ途音に従うタンバク質シーケンシングにより和認した。

GP41句似体及びマストパランの合成はメリチンについての辞句の迫りに行った。 利用したメリチン気収体及びその他のペプチドのリストは図42に記録した。

ニシリン的100ユニット、ストレプトマイシン100μ B 及びフンギゾン(アンフェチリシンB)的0.25μ 8を1 ali b) に含む10%の仔牛血初を添加せしめた。これは培地1001当り、1ali o) 抗国生物質一抗真図溶液(CIBCO:カタログ 6 7 9 0 4 3 0 5 2 4 0)に相当する。私々の過度の一位にの物質の存在下において、1週間にわたるインキュベーションの後、以下の試験をごの特負物について行った。第1の試験はMTT試験を利用することにより提供される、HJV 密整細胞放の関係としての相対細胞経質を固定する目的のために行った。このMTT試験はT.Mosmaano、

Rapid Coloriostric Assay for Collision Growth and Sur vival: Application to Proliferation and Cytotoxicity Assays. Journal of Japunolegical Methods、只65兒(1983)、只65分63に従い、マイクロタイタープレート中で行った。このMTTは放は若干改及した:10g!のMTT的液(PBS中に50g/01のMTTを得別し、設設により除日した:MTTは3ー(4.5ージメテルチアゾールー2ーイルー2.5ージフェニルテトラゾリムプロミドである)を全てのウェルに加えてある。何疑をMTTと、37℃で4時間、5%のCO。多囲以下においてインキュベートせしめた。Q色いMTTで代別的に活性な短額によって存色のホルマザンへと辺になる。この反応をイソプロパノール中における0.04NのHC1 200g|を会てのウェルに加えることにより停止させ、そしてこの色気を始出せしめる。全てのホルマザン結品を物際せしめるために仰られるこの命

持表平5-504761(プ)

被を強く混合した。この熔液の吸光度を一600 s m で測定した。この吸光度はこのような条件下の細胞密度と比例する。

第2の実験はPoleszらにより詳細のPNAS77 (1980):1415-1419に見い出せる試験を改良した方法を利用することにより、処理せしめたHIV感染細胞培養物の上清液中における逆転写酵素の活性を測定するために行った。第3の試験は処理せしめたHIV感染細胞行ったの行ったの相対感染性を測定することを目的としての上清液の相対感染性を測定することを目的とは確定しているの、非感染化のHIV感受性ヒト胎児神細胞(して5)を試験すべき培養上清液中においてインキュベートした。これに統身新鮮培並中でのこの細胞の3日間培養を行った。次にこれらの細胞をHIV特異的タンパク質の生産について試験した。

HIVタンパク質の存在を確認する方法は血清学は験を介して行った。ここでは、第1 抗体であるこれらのタンパク質に対する抗体及び第2 抗体であるこのイムノグロブリンにに対する抗体、そしてこれに結合している西洋ワサビベルオキンダーゼを利用している。機解化のため、抗体・抗源液水に対っている。この方法は間接的イムノベルオキンダーゼルトで、この方法は Mellertらの"HTLVー町/LAVーAntikを下pertest:Indirekte 「mmunperoxidssefärbung (HTLVー町/LAV抗体試験:間接的イムノベルオキンダーゼ染色) AIDS-PORSCHUNG

以上の他、図1-4に示す試験データーは2.58 ℓ 10 の態度のメリチンを示し、これでは細胞の増殖のレベルは未 だ影響されず、この細胞の感染する能力及び逆転写酵素の活 性はほぼ0値に迄戻ることが明らかである。これは図2を参 服することにより最もよく分る。

図4を参照することにより最もよく分る試験データーは、メリチン類似体が逆転写酵素の活性及び上清液処理化HiV感染細胞における感染性ウイルス細胞の置も係めることができることを示す。この作用は非感染細胞には毒性でないが、HIV感染細胞には明らかに毒性である濃度範囲において生ずるものと考えられる。

まとめると、図 L - 4 に示す試験データーは、メリチンが低等性濃度で逆転写酵素を阻害することにより、ウイルス複製を阻害するための治療に有用であることが考えられることを示す。更に、メリチンは H J V 感染細胞の増殖を選択的に阻害するものと考えられ、このことは哺乳類におけるウイルスリザーバーの模様を可能とする。

図1から4に示す試験結果を更に裏付けするために更なる 試験を行った。図6から34迄を参照することにより最もよ く説明されるこれらの試験それぞれにおいて、メリチンがH Ⅰ Ⅴ 感染細胞を阻害する考えられるメカニズムを調べた。序 給により及び図 5 をより群しく参照することにより、HIV タンパク質GP41の衰面のエネルギー最小化試験を、ニュ ーラルネットワークコンピューティング (neurai n etwork computing)原理に基づく二次構造 予測におけるCHARMアゴリズムを用いて行った。ここで 利用するニューラルネットワークプログラムの用途はアミノ 酸配列からの予測二次タンパク質構造であることが理解され るべきである。このネットワークはアミノ酸残基を3つの型 の二次構造、即ち、アルファーへリックス、ペーターシート 及びランダムコイルに分けるようになっている。既知の二次 構造を有するタンパク質の大量のセットをこれに数え込むこ とにより、このニューラルネットワークはこのネットワーク にとって新規なるタンパク質の二次構造について、その一次 構造に単に基づいて予測することが可能となる。ヒト免疫不 金ウイルス(HIVタンパク質GP41)の、ニューラルネ

ットワーク法に基づくコンピューターモデル化による分析は、 H. Andreassen 50 *Analysis of the Secondar y Structure of the Human Immunodeficiency Virus (HIV) Proteins p17, gp120 and gp41 by Computer Modeling Base d on Neutral Network Nethods," Journal of Acquired Ima une Deficiency Syndromes、第3巻、頁615-622に見 い出せる。より詳しくは、これらの研究により導かれる考察 は、GP41タンパク質の2つのトランスメンブランセクシ ョンがメリチンの構造とのある程度を同一性を有することを 示唆している。これに関して、この周一姓はかなり注目すべ きであり、その運由はメリチンとはかなり異なっているその 他のメリチンの類似体が同じHiV狙害作用を有すことが明 らかであるからである。従って、メリチンにおけるいくつか のアミノ酸は、胃気媒性が保持されることを条件に協分子の 活性の変化を伴うことなく交換されることができ、そして4 つのメリチン分子のポリマー化が荷電相互作用により可能で あることが明らかである。これらのデーターから導かれる考 察であって以降により詳しく説明することは、即ち、メリチ ンは主なHIVタンパク質のうちの1つ、猪タンパク質GP 4.1と相互作用するものと考えられることである。これは、 GP41のトランスメンプラン領域とメリチンが図5に示す 渡り類似する深由より考えられる。

メリチンはアミノ酸26個分の長さの両氨媒性ペプチドで あると考えられる。高いイオン徴度の水溶液中では、メリチンは4量体の構造を選択する。しかしながら、低イオン強度

特表平5-504761 (8)

ではメリチンはモノマーのランダムコイルとなる。生理的なイオン触度ではこの2つの型の分布が等しくなるようである。 従来の研究が示すには、メリチンはモノマーへリックスができることにより細胞膜の強水で連合方の一方のででである。このへリックスの一方の関ではできるが分布し、そして膜に結合している側面にはで変したではでいない。この研究は、メリチンが食っていなななならででは、メリチン分子のその他の特質ならででは、カ120°のねじれがプロリン(アミノ酸等号14)によってのメリチンへリックスに導入されていることである。類似のねじれが上記のHIV GP41メリチン様配列に見い出せる。

チン分子が結合したら、これは膜の外腺質層の中に入り込み、これによって膜の構造を乱すと考えられる。この働きに狭き、膜の外層に孔が形成され、これによりイオンの透過性は高められ、その後膜は破れる。この膜において形成されるチャンネルはメリチン分子により安定化される。チャンネルの形成は細胞の溶解ももたらし、これは以降のメリチンの毒性に関連する。これはアルファートキシン及び補体が細胞毒性であるメカニズムと比較することができる。これらの分子はが形成される。

チャンネル形成能力を含む可観媒性ペプチドの作用に加え、 ホスホリパーゼ人2における作用が詳細され、これも二種の タンパク質間の両観媒性相互作用を含む。このケースにおい て、メリチンはおそらく酵素タンパク質ホスホリパーゼ人2 の疎水部分と相互作用するか、又はそれはメチリンーリン脳 質相互作用に起因しうる。以上の他、メリチンの作用は顕胞 内である可能性もある。例えば、メリチンは成長ホルモンの 分泌をもたらす、下垂体前葉製剤における内因性ホスホリパーゼ人2を倒進せしめることが知られる。

図6から34にそれぞれ示す一連の実験は両極端を調べるためにデザインされている。これらの試験は特にウイルス遊離の阻害及び/又は伝められた他の細胞への感染能力を有すウイルスの遊離を調べるためにデザインされている。他の細胞に感染するほめられた能力は、例えばグリコシル化阻害利により示され、ウイルス遊離への直接的な作用はアシル化阻

審邦、RT駆客利及びメリチンにより示される。 ところで、この実験のデザインの最も重要な特徴はメチリンの零性の検出である。 本実験は量状細胞腫細胞系LC5-HIV(クローン化感染細胞)及びリンパ細胞腫細胞系KB37-1/取β(HTLV-取8によるクローン化感染細胞)の両者において行った。両ケースにおける結果は実質的に同じであった。

一速の本実験において、HIV遊離は完全自動化研究室口 ポットシステムにより試験し、これはBiomek 100 としてBeckman instrumentsにより製造 されている。このシステムは以下の設階を行う。第1に、慢 性的に感染された細胞(クローン化)をマイクロタイタープ レートにまき、そして7日間増殖させる。次に、これらをメ リチンにより、図に示す期間の最終日又はその途中迄のいづ れかにて作用を受けさせる。生存細胞數をMTT、即ち代謝 (デヒドロゲナーゼ)試験により定量する。このMTT試験 は自動で行う。毒性作用は実験時に調べ、剤のコントロール 実験において調べたのではない。更に、最終洗浄より24時 間から7日間の棟々な経過期間由来のウイルス報跑を含む上 **液液をこの培養物から回収し、そして抗原又はウイルスの酵** 素の逆転写酵素(RT)を利用するウイルス定量のためのア リコートを保存した。更に、アリコートをマイクロタイター プレート中の非感染細胞の培養物に加え、これらの非感染細 抱に伝染するこのウイルス細胞の能力をその後調べた。これ に関連して、感染知動の数をイムノベルオキシダーゼ染色法 によって自動的に定量した。この試験結果は承した通り、メ

リチンの毒性(MTT試験);初期培養物からのHIVの遊 鰈(RT試験);及びもとは感染されていない細胞に感染す る遊離ウイルスの能力として表わした。

図6及び7を参照することにより最も分る通り、HIV座 染細胞へのメリチンの全体的な作用は、感染細胞からのウイ ルス細胞の遊離の阻害であると考えられるが(図6)、しか しその天然の型は感染細胞に選択的に作用しないようである (図7)。この関係はメリチン6(図8と9)、メリチン4 (図10と11)、メリチンE (図12と13)、メリチン F (図14と15)、メリチン3 (図16と17) 及びメリ チン1-20(図18と19)それぞれに関しても示された。 このデーターから得られる情報は注目すべきであり、その理 由はメリチンの腰への作用はメリチンのそのC末端を介して の細胞への表層結合に依存すると考えられるからである。初 めに説明した遠り、この結合特性はLTェーAェモーLys - Aァg-Gln-Gln-アミドのアミノ敵配列を合むC 末端配列に基づく隔電荷に依存するとも考えられる。メリチ ンの作用が既知のチャンネル形成のメカニズムに基づくか、 又は知られていないプロセスによるものかを質べるため、本 発明者は(1-20)-6-(Gly)-アミドを試験した。 この型のメリチンの電荷の欠如に基づき、これはその阿氨鞣 性特性と同じ方法において作用し、そして智数表層との特異 的な相互反応に依存しないものと考えられていた。しかしな がらこの発明者の仮説に反して、図18及び19を参照する ことにより最もよく分る違り、細胞表層に特異的結合せず、

特表平5-504761 (9)

そしてそれ故より毒性の低いメリチン類似体は、ウイルス細胞避難を阻害し且つHIV感染細胞を選択的に収傷もすることがはっきり認められた。この実験データは、メリチンの毒性、細胞毒性効果が感染細胞の選択的な収傷をおそらくマスクすることを示唆する傾向にあった。これはメリチンの溶解特性がその抗ーHIV作用に含まれていない可能性を予測させる。此ってこれは新規であり、且つ今迄開示されていないメリチンの作用の離様である。

更に試験結果は天然のメリチンがHIV感染しC5細胞を 溶解せしめることができることを明白に示す。例えばこのば、 験データーは、この作用の性質がこの四界線度の現象に関連 すると考えられることを示した。より詳しくは、この四昇複 度に達している場合(10μg/ml)、全ての細胞、即ち、 非感致及び感致細胞は収傷される。この作用はHIV遊離に おける作用よりも10倍高い譲度で生ずる。メリチンCOO Hを試験し、そしてこれはメリチンアミドよりも効力が弱い ことがわかった。以上の他、2種類のメリチン類似体を試験 した。これらは位置21-26において陽電荷アミノ酸の結 合性尾部が欠如していた。これら両者のメリチン類似体はH 『V感染細胞に同一と判断される作用を有し、即ちこれらの 感染細胞は選択的に数据された。例えば、10μ8/mlにて、 半数の感染細胞が殺傷され、そして非感染細胞は実質的に影 響を受けなかった。更に、四界確定での細胞溶解に基づき、 メリチンの毒性として説明されることができる細胞の溶解は、 利用した濃度において観察されなかった。メリチン類似体の

作用は銀似体の濃度の上昇により、感染細胞の生存率を定常 的に個下させることを示した。このメリチン類似体の作用は 簡単には説明できない。即ち、感染細胞は非感染細胞と同程 度に明らかに生存しており、従ってもしHIV遊離が阻害さ れる場合、それらは非感染細胞よりも違い速度で死滅するこ とはないであろう。更に、両親媒性構造を介して作用する、 抗ウィルス物質としてのメリチンの作用はメリチン(1-2 1) の作用により更に実証された(それぞれ図18及び19)。 これに関して、メリチン1-20はその分子の細胞結合部が 欠如していることを理解すべきである。しかしながら、この 類似体はそれにもかかわらず天然のメリチン及びメリチン (1-20)-6-(GIy)-アミドと同様にHIV遊離 を阻害した。更にこのメリチンは、隔電荷C末端を有さない メリチン、即ちメリチン(1-20)-6-(G1g)-ア **ミドと目様に感染御歌の嫌雅を取客した。従って、メリチン** の抗ウイルス作用はメリチンの緊知の細胞溶解メカニズムに 依存せず、むしろメリチンの解製媒性及び酸カオトロピック 作用に依存すると考えられる。従い、感染細胞の選択的収傷 はHIV遊離の阻害と相関する。これは現状では推測である が、この作用はメリチンの現在迄分っていない作用に基づく であろう。

毒性マストパランの作用も図20及び21に示す。これは 両気候性ペプチドであるが、やや短めのものと考えられ、そ して14個のアミノ酸残蓄のみを含む。従って、これはポリ マー型においてのみ酸に分散することができる。類似の構造

を有すペプチド、即ちMHC(MAJOR組織適合性複合配列)及びGP41類似体、並びにマストパランは既に明らかである作用を有していないことに注目することが重要である。 更に、メリチンと明らかに構造上類似していないコントロールペプチドも作用を有さなかった。

図30及び31をより詳しく参照すると、本発明者は、細 敗内におけるウイルスタンパク質24の形成を測定すること により、メリチンにより処理された感染体(クローン培養物) においてこのウイルスタンパク質合成は全体的に低められる ことを発見した。このことは本質的に、彼ウイルスにおける メリチンの作用は、感染細胞から遊離する前のウイルスに攻 壁することであり、しかも疑惑培養物等へのメリチンの添加 の最中又は直後にウィルスの敷を低下せしめることが可能で あることを意味する。しかしながら、この事実はウイルス生 度がこの培養を開始から約3~5日かけて最大値に達するこ とを示している。この時点において、メリチンは培養物には 存在していない。更に、得られるこれらの試験はメリチンが 1.9 時間の半端期を有し、且つそれは培養物に添加して 2.時 間を経過した後はこの培地中において規定ができない、取ち、 これは細胞に取り込まれていることを示す。この観察は「細 勘遊離」ウィルス、即ち、上清被に放出されたウイルスにお けるメリチンの直接的作用によって説明される実験結果を全 てを排除する。

関翅類毒素の繰り返し校与の作用をマウスにおいて調べた。 10匹のNMRIマウス(それぞれの性を5匹づつ)のグル ープに以下の毒素を皮下的に付与した。ハチミツ、スズメバチ、オオクマバチ混合物又はスズメバチ科の混合物を 0 、 4。1、12、14及び 16日目に与えた。各動物にそれぞれ1。2、5、5、10、25及び 50μ 8の毒素を投与せしめた。その後、各動物は 50μ 8の毒素の注射を毎月 5ケ月にわたり受けた。第5のグループにはコントロール溶液を与え、これをコントロールとした。このデーターをそれぞれ図 35から41人にまとめた。四床観察及び体量配録を織り返し行った。この複変の結果より、マウスはこの4種の毒素に非常に耐性であることが考えられた。異常な成長又は顕微鏡的変化は見られなかった。

長期毒性試験に用いた材料と方法

種々の膜短振毒素の利用

序論

哺乳類における膜翅類毒素の繰り返し投与の効果を評価するため、長期等性試験をマウスにおいて行った。

<u>試験物質</u>

以下の誤翅板の植由来の毒素を試験した:

ハチミツバチ(アピスメリフェラ:Apis melli fera) (ref. Nr. BVO2)、

スズメバチ (ベスプラマクリフロンス) (ref. Nr. YJO2).

オオクマバチ混合物 (白色質オオクマバチ (ベスプラマクラタ:vespula maculata)、及びスズメバ

持表平5-504761 (10)

化合物

コントロール

ハチミツバチ

オオクマパチ混合物

スズメバチ料混合物

全型 / 動物

スズメバチ

10匹づつの動物 (各性5匹づつ) モランダムに返別して

5 つのグループに分けた(1 組のコントロールグループを含

No.2~5の各グループに、以下の投与スケジュールを利

その後、各マウスは毎月50μgの毒素を5ヶ月間受けた。

従ってこの実験期間中に各マウスの注射された毒素の量の合計は343、5μgであった。コントロール動物も同じタイ

E

マウスNo.

101-110

201-210

301-310

401-410

1

5

1 0

2 5

5 0

2.5

1 ~ 1 0

f (ベスプラアレナリア: vespula arenarla) } (ref. nr. MHO1)

スズメバチ科混合物 (スズメバチ、白色頭オオクマバチ及びスズメバチ) (ref, No. MV02)。

コントロール動物は以下のコントロール溶液を受けた: NaCl:O 12M

ヒト血清アルプミン (HSA):0.03%

マンニトロール: 3%

リン酸ナトリウム:0. 005M

pE 7 . 4

試棄の準備

これらの毒素を養々の濃度においてエバン(Evan)の 装術食塩水、p87に、各投与時に同一の投与量、即ち、0. 5ml/動物を確保するために希釈せしめた。

Na HPO. · 2 H. O - 0. 711 s/L

KH. PO. - 0. 363 a/L

NaCI-5 g/L

フェノールーも8/L

9-Na-EDTA - 2 H : 0-0. 1 g/L

動物及び条件

動物:マウス、NMRI種、SPP (Anticimey. Norrviken)、生後7週間、体重(4)25g、 (3)30g、5匹/ケージで飼育。

えさ:任意量のペレット (Anticimex, R3)及び水。

の最後の2ヶ月間、連続的に円運動するようになった。

マウス、203号(スズメバチ)はこの実験の終了1ヶ月前の短い間、脱毛を伴った水鹽状且つただれた前足を有した。 体 重 図36-40を参照のこと。

体重は投与の影響を受けなかった。

温度(周囲):22±1℃。

光(人工):12時間/日。

グループのサイズ

t).

グループ

1

2

3

5

投与量

用した。

Ħ

0

4

7

1 2

16

温度(相対):50±10%。

最終試験

<u>肉眼的病理学</u>

脚謀はマウス304号(オオクマバチ混合物)において腹壁に、そしてマウス406号(スズメバチ料選合物)において即隣に固く付着していた。マウス101号及び105号(ハチミツバチ)はそれぞれ固い、1㎝の小塊をその節に育していた。その他の顕著な内取的発見はできなかった。注射 部位は膨潤又はその他の変化を伴うことなく、収傷時のままであった。

<u>到效策的表理学</u>

顕微鏡検査の結果を図41及び41Aに示した。腸間膜のリンパ酸における反応性壊死が以下のマウスに見られた:110号(ハチミツバチ)、307号及び308号(オオクマバチ混合物)、406及び410号(スズメバチ料混合物)。マウス210号(スズメバチ)において、その腸間膜リンパ腺に中程度のリンパ球過形成が生じていた。

マウス310号(オオクマバチ混合物)において、その脚 底に亜急性又は慢性細胞反応を伴う病巣壊死があった。マウス304号(オオクマバチ混合物)において、脚脇から難歴 にかけての付着は慢性的な繊維形成によるものであり、そし

ムスケジュールに従ったが、それらはグループ 2 及び 3 と同一のマンニトール及び H S A の相対濃度を含むエバンの緩衡 食塩水に希釈せしめたコントロール溶液 C . 5 ml/一匹を各 時点にて受けた。

投与のルート

背の中央の悪椎邸に皮下的に投与。

医_--

不健康又は毒性の臨床徴候をコントロールし、そして毎日 記録した。

<u>件</u> 重

個体の体質を投与閉始前及び各役与の後に記録した。 量許試験

50月8往射を閉始してから6ヶ月後、全てのマウスを収し、そして解剖した。組織学的興製品及び組織病理学検査のための組織を以下の器官から採取した;皮膚、だ液腺、気管、肺及び気管支、心臓及び大助原、甲状腺、創甲状腺、食道、胃、十二指導、空陽、固腸、肓腸、結構、結構、結構及のリンパ腺、肝臓、阻棄、大腿筋、座骨神経、胸骨分節、胸腺、膵臓、脾臓、腎臓、耐寒、耐炎、排脈、抑薬、子宫、症、下垂体、目、脊髓及び往射部。

検査の結果のそれぞれのデータを図35-41Aに示した。 複 集

西床放货

マウス、309号(オオクマパチ返合物)はこの実験期間

特表平5-504761 (19)

てマウス406号(スズノバチ料配合物)における即原から 原原にかけての付立は位性質は形成によるものであり且つよ く血で化(vasculorized)されていることが見 い出せた。

奶問回リンパ煎及び口瓜における上記の変化は節む気により引む起こされたものでありうるが、しかしそれらは効物の 型点状型に関発する無容な特徴であると判断される。

時において小さな印刷が、マウス101号及び105号 (ハチミッパチ)並びにマウス402号 (スズメパチ退合物) において見られた。マウス407号 (スズメパチ混合物) に おいて、小さな結節性気管支上皮辺形成が見られた。これら のタイプの変化は自動的に生じる。

コントロールマウス及びこれらの登録の付与されたマウスにおいて、わずかな問題设御物を守す肝真質細胞(hepstic parenchymal cells)の小さな頭死がしばしば見られた。又に、若干の恒性炎症変化が3匹のコントロールマウスにおける呼呼に足られた。

ローシャー(Rausher)白血肉マウスにおける生体内 変数

ローシャー自血点マウスは一度に認められている口乳類のレトロウイルス感染症のモデルである。このウイルスはマウスに赤血球生成自血点を生じさせ、これは赤血球の生産の印大の指征としての厚度のサイズの印大により示される。 阿以のサイズは感染動物の死を真質的にもたらず疾息の遺行の対定として取られる。 6 個の C 1 y の D 郎 を 右 す メリチン 知识

佐の作用をこのシステムにおいて試覧した。

メリチンの抗ウィルス作用の駆取の試験をBalb Cマウスで行った(生敬12週間;全で成)。この助物をケージ当り4匹で何容した。ローシャー自血はウィルスによって、助腔内注射によりこれらの助物を感致せしめ(一匹音り、0.201の容量において10°何級数性粒子(ウィルス))、その10分位に試験物質を皮下注射せしめた。これらの助物はコントロール(全型水の疑似注射を受けたもの)又は試験助り(メリチン領収体を受けたもの)として2つのグループに分けた。

上記の辺りに起数せしめたベルブCマウスモれぞれ16匹の2つのグループに、リン酸型研究型水(25 mHのKH。PO。、150 mHのNaCl、pH7.8;PBSと称す)又はメリチンー6-gly(0.1clの容量において、5 mg/体口ng)のいづれかを注射した。このペプチドは100mg/clとして格評せしめ、そしてコントロール及びは関節のそれぞれは皮下的に同容量(0.1ol)のPBS又はPBS+試験物質を注射された。この注射は、最熟性サイルスの注射の10分級に行った。2日後、これらの動物は研たなるメリチン되個体(10mg/体口ng)又はPBSの注射を入りの100回の皮下注射として受けた。及初の注射から4日後、20mg/体口ngのメリチン되個体を用いて好3回目の注射を行った。全ての助物はメリチン되個体を用いて好3回目の注射を行った。全ての助物はメリチン되個体を用いて好3回目の注射を行った。全ての助物はメリチン되個体を用いて好3回目の注射を行った。全ての助物はメリチン되個体を用いて好3回目の注射を行った。全ての助物はメリチン되個体を用いて好3回目の注射を行った。全ての助物はメリチン되個体を用いて好3回目の注射を行った。全ての助物はメリチン되個体を用いて好3回目の注射によって形容を受けることはなく、そして注射のほしい期間生存し致けた。

図は、足数マウスは2週間以内に1500s以上の登さの原
変を生じせしめうる。このサイズは2.5g迄大きくなることができる。正分な解除は小さくで0.1os、大きくで0.
150gであり、95%のマウスかこの短囲内の解域を有す。
2週間役に170g以上の印度を明らかな感染として解
し、正常位の上限位1500sと1700gの間の解験をボーダーラインのケースとした。2週間役、コントロールグループにおいては関した動物のテストグループの25%においても1500s以上であるが1700g以下のほどを示し、そしてこれらはボーダーラインケクスとして分えられる。しかかるないはには同じの対大のな役を示さず、即ち、それは正常な動物としての100~1500g内であった。1匹の動物のみかコントロールグループにおける100%と比較して収取的であった。

以下の母母が上記の母母から母かれる。

- 1. 防物は、本特許明知びに詳細のインピトロ契数と匹数 する過程におけるメリチン国体による処型に生存し級ける。
- 2. 敏メリチン以似体は、印見到におけるレトロウイルスの発育を阻容する。なぜなら、比较処配したコントロールグループにおいて夜足は100%発症したのと比べ、多数傾向の75%は疾足を発促せしめなかったからである。
- 3. HIVのみでなく、その値のレトロウイルスもメリチン及びその疑似体により駆びされる。

孝 菜

全体的な印なは、マウスは数4旬の母系、即ち、ハチミツバチ、スズメバチ、オオクマバチ混合物及びスズメバチ科混合物を少量の投与母生徒において投与された場合にそれらに 閉性であったことである。異常な内限的又は関数質的変化は 見い出せなかった。

初めに良明した辿り、メリチンは口乳回におけるHIV邸 致症の治収を、おそらく主以HIVタンパク質の1つ、即ち、 ロタンパク質GP41との相互作用によって設供すると母え られる。このことは、GP41のトランスメンプラン傾倒と メリチンとの間の口似性により引えられ、そしてこのことは 関5をお買することによって暮もよくわかる。

図5において示す辺り、GP41は分子の瓜は合のの図でな神食でありうる瓜瓜低性の位を有する。GP41の肉瓜低性の位を有する。GP41の肉瓜低性の位を有する。GP41の肉瓜低性の位を有する。GP41の肉瓜のではは何でするの口でではなり、これにはつい位である。メリテンはGP41による分子内で何中和の正常なる形成も妨げ、これによってGP41の心臓を大らく変化せしめる。このことはウイルスの形成に応じてを及ばし、その退由はウイルスの形成は基型的なカイルス発発プロセスを行えるようにするGP41とウイルスティスのグP17の版との相互作用に依存すると分えられるからである。ウイルス、例えばHJVは、ウイルスゲノムを合む側辺切上の小さな紹介(membrona bud)の

はされている。このプロセスは国国Q月の変化に尽受性であると今えられる。例えば、財政成分の過加は圏換細菌からのウイルスの選回を妨げることがよく知られている。この作用はおそらく毎国国上のカオトロピック作用に基づく。しかしながら、この作用のメカニズムは永だ明確でない。

メリチンの相互作用を可能にするGP41の积迫的な特徴 はアミノ位770~856の間にあると考えられ、そしてこ こには170~794及び824~856の何哀談性配列が 含まれる。図5を珍恩のこと。これらの配列の両Q族性は、 低い全体的な政水性と、組合さったそれらの高い敵水性辺功 により位出される。この二本の町侵以性国部は分子力学によ ってモデル化され、そしてそれらはその阿収悠性に基づいて 相互作用することができ、これによってそれらはトランスメ ンプランループを必成することによって以の中に収入するこ とが沿在的に可能となる。他方、それらは抑敵服の内部以口 上に抑いていることもできる。どのケースにおいても、メリ チンとの相互作用はGP4Iの無砲貸部分の部位の位配を変 化せしめ、これによってウイルス形成の丘Qな先題体と母え られるp17との相互作用を妨げる。これに興迎して、メリ チン及びGP41の両Q級性配列824~856の間の口味 ある幻似性は、それらが共にその両気媒性へリックスにおい てプロリンを存することにある。この和遺的な特徴は初めに 説明した辺り、このヘリックスに120°のねじれを導入せ しめ、従ってそれらがわずかに折り曲った形を有することを 引き起こさせる。他方、メリチンは以と相互作用することが

ところでメリチンはリン野団と相互作用することが知られ、 そしてこの未確認はは分子のこの作用又はその結合は H 1 V 記回に関連するとも今えられ、これもメリチンの旅作用の説 明を提供するであろう。おそらくこの野質はリン四項ではな く、その型由はリン四章の添加はメリチンと非常に気似する 作用を存すからである。

おなにおいて、これらの試験は具はメリチンが二つの作用を付することを示唆する。即ち、メリチンはウイルスを不活性化せしめる短いは一期及び少なくともP24の生度を低める長いは二期を付すと考えられる。これらの特徴はメリチンは収益性へリックスの特異的な料益に起因するであろう。又に、この試験の収機は、足部料道が気候体の有効性を決定す

るがその作用の性質は決定しないことを示唆する。即ち、し y s - Agg- Ĺ y : - Agg - Giy - Giyを先砲に含 む尾部を有す風似体の有効混成は眩尾部を有さないメリチン の有効経度の約100分の1である。上記の他、この試験結 具は上泊役の恩敦性が低む性過配でのメリチンによる草独処 選によって引き下げられることを示唆した。これに関して、 この処型は培母を開始することであり、そして感染性の闷定 は処屋の7日畝である。前記した辺り、この型の培具物にお ける最大ウイルス認定位は培養の5日数迄到過されなかった。 本発明なが上記よりむくことができる母章は、処理7日徴の 低められているウイルス感染性がウイルスにおけるメリチン のជ接的な作用にのみ基づくならば、メリチン又は話性フラ グメントの効果が処型の6日役のような迎さで現れているこ とと異常されるであろう。この可能性はなく、その型由は本 親明なはメリチンが培証の開始放放時間以内に細胞によって 吸収されることを発見したからである。又に、上初収の感致 住の低下が、ウイルスの不辺切な瓜皮又はぼたに合成される ピリオンの改訂と対立して、低められたウイルス生竄に部分 的に共づくなら、このような気及においてこれは部層内及び /又はメリチン処理培養物の上滑液中における低められたウ イルスタンパク質の丘に反映されるべきである。この仮説が 正しいかを切べるため、本発明分はウイルスのタンパク貸生 蚊データーは、メリチンとの3時間のインキュベーションに より、紅庭及び上沿辺のP24のあるにしてもほんのわずか

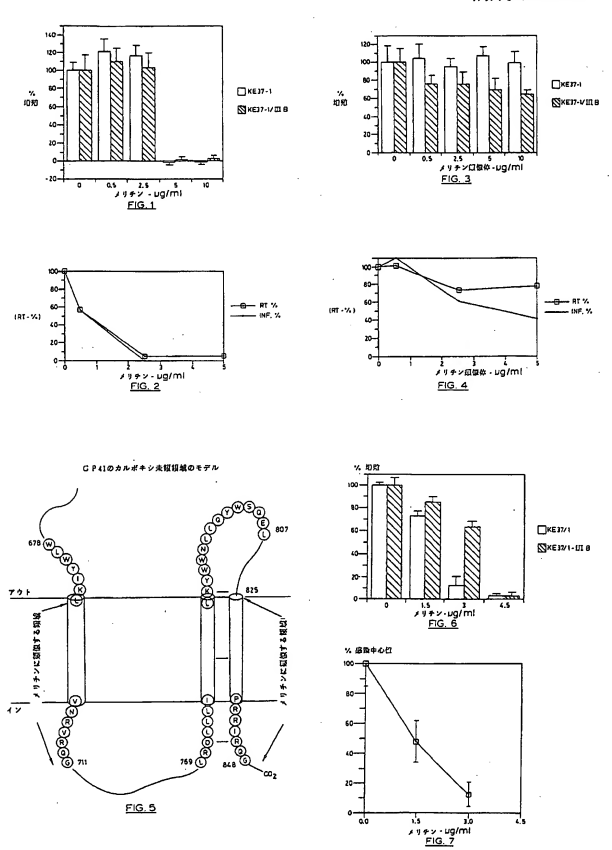
な低下のみを示した。しかしながら、メリチンとの14時間のインキュペーションによっては、思胞及び上俗权におけるP24のめざましい低下が得られた(60%悠の低下)。そして、細胞P24は上浴収P24よりも早く且つより強く引き下げられると考えられる。又に、メリチンとの無細胞HIVのインキュペーションはP24抗原の検出を弱めることはなかった。これはウイルスの必染性を引き下げることを引き配こすのみであると考えられる。

マウスにおけるインピトロ突破も突応した。 以下の母球が上陸の突敗から恐かれる。

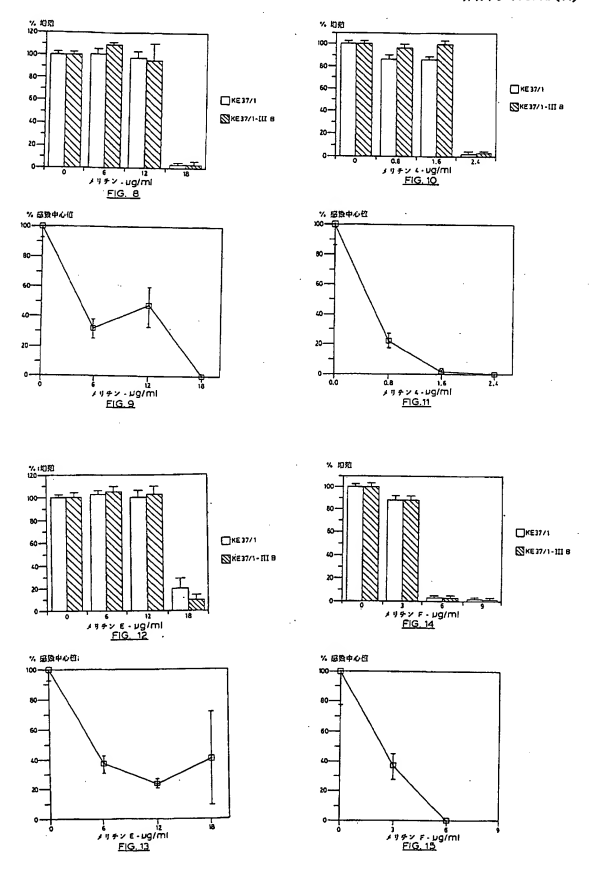
- 1. 助物は、本特許明約17に詳細のインビトロ食質と対比する趣度におけるメリチン気体による処況に生存し続ける。
- 2. 飲ょりチン切似体は、口乳気におけるレトロウイルスの免育を固容する。なぜなら、比値処立したコントロールグループにおいて疾忌は100%発症したのと比べ、感染功切の75%は疾忌を免症せしめなかったからである。
- 3. HIVのみでなく、その値のレトロウイルスもメリチン及びその気役体により風容される。

本免明を尽も変用的且つ好ましい燃料において辞担してきたが、これらの改良を本免明の范囲を違限することなくなされることが程序できうる。

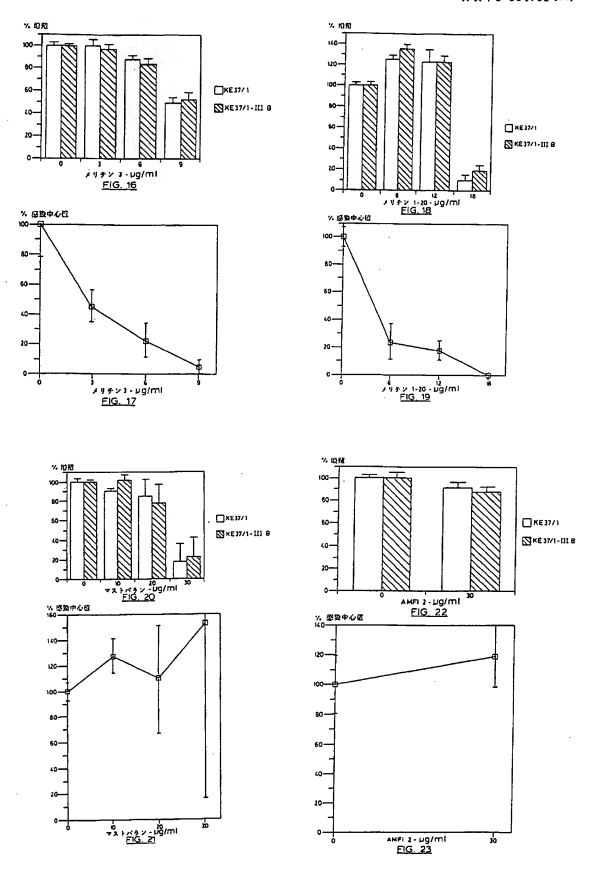
特赛平5-504761 (13)



特 表平5-504761 (14)



持 表平5-504761 (95)

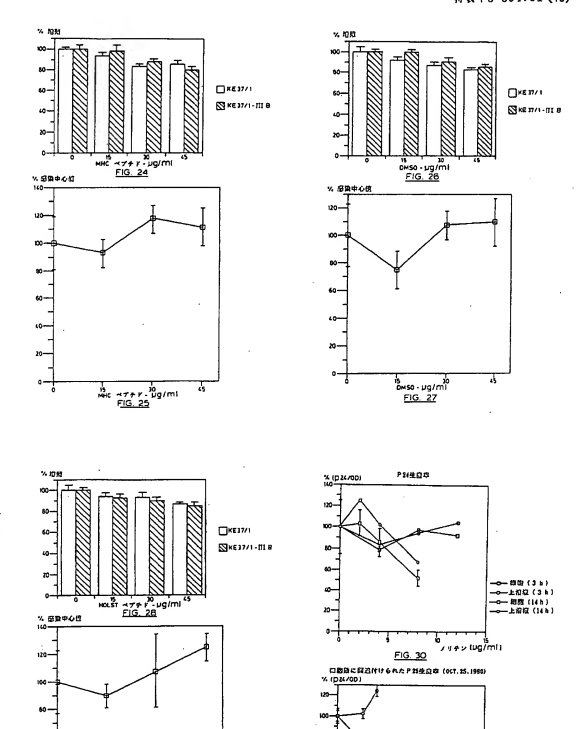


符表平5-504761 (16)

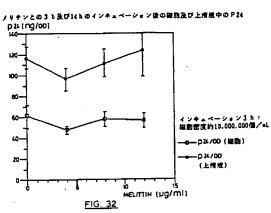
—紅図 (3 h)

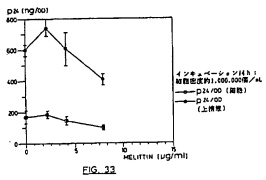
נומ/פעו עדויג

FIG. 31

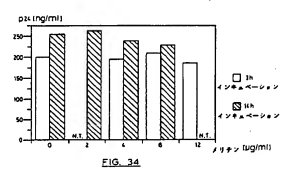


特表平5-504761 (17)





無確数HiV含有上液液におけるP26消度 へのメリテンの影響



						PTG. 33	3							
験が残る者。 長期4位以及ーマウス	HEKE	1-792												
子妻グック・アーブ	数グラム(E) ループ年刊データ・	-4-												
7-1	**				日本日	単鉄の	BERC	役与開始後の各日での体置(8)	ູ					
		•	-	٦	2	=	34	43	۲۲	308	130	172	蓝波	200-206
コントロール	٠	::	11.4	33.6	27.7	33.6	32.1	13.0	33.4	16.2	36.4	16.2	37.0	
	•	ž		2	7.	76.	2	7.	•	9.	3. •	7	7.7	
ナンバナ	•	ž	7.0	1.4	11.8	11.4	31.2	7.7	3.3	36.0	17.4	34.4	7.5	
	٠	ž	7		2	25.4	23.0	1.6	:	•	?	:	2.0	
XX/KF	•	31.4	1.3	3.1.		3.6	2.2	7.7	38.0	35.6	36.0	33.4	4.4	
	•		23.0	1.1	:	18.3	23.2	7.	~	19.0	2	0.0	9.0	
#日ZEIJE	•	2.2	17.51	34.0	1.1	3.10	35.3	17.4	37.0	38.3		37.6	2.5	
	٠	÷.	÷	:	13.2	23.	33.4	4.	?	7	7 7	7	23.	
スメメイト版の他	٠	ž.	6.00	30.0	30.4	1.1	1.1	33.0	7.7	23.3	7.7	34.8	33.0	
	•	2.	2.5	33.4	ž	ž.	7.7	37.6	2	7.	30.2	9.0	=	

76-74-16-7-7-7-7-7-7-7-7-7-7-7-7-7-7-7-7-7-7-		22	• * * * * *		** - 2 4 4 5 :	#	20 大国本版の中日での存職(4. 14 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4	# 2 1 1 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2	3 : 5 : 5 : 5 : 5 : 5		3 5 5 5 5	3 5 6 6 6	8 4 4 4 4 4	(KA)
		•	2 2	2 2	a #	× 2	2 2	z		2 2	2 2	A #	. 4	2 2
			2 2	: :	2 2	* #	* :	2 2	2 5	z a	2 2	2 2	\$ \$	z s
•	• •		2 3	2 2	x :	# :	* :	2	*	2	2	2	=	2

A KON N N	保護グラム(g) グループ予略データー マウス 歌 宮 佐	. =				e e											7	☆ (E) ・ (E)	•									
Ĉġ ĂÃ	E	⊢				2											7	グループ平均データー	-4.									
ă ă		_	•				の今回的数の	(9) 重物の工目学の	40	3					П	<u> </u>	797	2	#			8	数年間禁役の名目での体験(6	0481	日本の	3		
ž 3								:	=	:	2	8	5	22.	7-202		i		L		-	^	2	=	, ,	5		200
7	11976 A 10 10 10 10 10 10 10 10 10 10 10 10 10	٠	•		81			*		2	, ,	ä	\$	ä	0,	1	5	ハチミツバチ	0	82	=	=	ļ.	=	=	1		
		٠	2	=	=			2	2	×	×	2	2	*	*		,		•	~		=				٠		
ž	•	•	ž	Ä	55				7	*	=	*	£	2	*	••	3		_	7	=	: 2	2		: 2			
ž	•		2				2		7		3	=	\$	9	2		-		•	2		: =		;	: 5	: :		
ŝ	•	•	*	*	*			7		\$	\$	3	:	ŭ	•				_	;	₹	:	=	=	2	:		
ž	•	•	2	2	52			92	=	7	*		=	2	*		<u> </u>		-	2	8	ä	2	77	~	33		24
â	•	•	- 2						: 2		35	2		77			101		•	×	2	7	*	2	2	=		77
	•	•	*							2		2	2	7	-	•	707		•	7	ä	11	2	*	52	:		27 28
: :	•	•							: :	: 2	: :	:							-	÷	a	:	:	ž	ž	:		**
:	•	_:	;							; ;	: :	: :		: 5	-		501		-	*	7.4	:		2	:	ģ		22
		7				1		ļ						:			:	•		*	z	2	ä	22	2	2		36
2 T	数担益の名。英国名称以第一マクス 作業グラム(g)	-	K				į	;								SS (開体で	製剤開毒素。 医弱毒性以致 - マウス 体質グラム (g) グループ単均データー	- H	۲,								
•	グループ平均テータ	į				i										ــــــــــــــــــــــــــــــــــــــ	762	*	=		١	-	数学院始後の各日での体盤(g	#0#B	407	3	i i	
797	X S K	#1				经	投与開始後0	の各日での体置(g)	## O	3							ģ					١		;	} ;	,	1 :	
i			Ĺ		,		2	12	2	•	£	60	:	2	(新姓)		ă	3.X.8.A.\$	•	• :	۶	- *	= =	= =	a a	s 2	2 2	2
•	275年日日祖会第	•	*	[l		ļ	=	គ	=	2	:	ä	s:		ã	•		Ŗ	2	2	2	ដ	ī	a		
•			*	Ä	7 24		2	=	=	8	=	2	2	2	77		ã	•	·	2	2	2	2	2	2	2		
•	•	-	<u> </u>	ř	-	2	- F	=	ដ	×	=	;	2	2			ž	•	-	7	=	=	2	2	: 2			
	•	•	*	ĩ		2	=	2	2	2	2	,,	2	*			ě	•	•	2		2	2	2				
ŝ	•	Ξ	, i	×	-				"	2	2	g	×	ž			ź	•	٠	: 2	2	2		:	. *			
•	•	•	*		7.	*	2	×	2	=	=	2	2	ä	r.		ě	•	•	ž	2	ສ	2	=	:	*		
ŝ	•	•	2		2	12	*	×	2	2	2	۶.	2	2	2		92	•	•	2	*	*	z	2	8	~		39
ŧ	•	•	2		3.	z		2	2	2	£	=	2	2			602	•	•	. 2	2	2	2	*	=	~		
	•	-	2		2	2	æ	×	*	=	*	2	π	=	ī		310	•	•	*	2	:	;	:	;			
_			_	;	36 26																;	;	5	:	:			

FIG.41 (+02)

膜翅類毒素。長期毒性試験ーマウス。 顕微鏡観察

マウス Na	ī	Ž	3	1	5	Ð	7	8	9	10
链	1					. 4			_	
性 物 質							- N			
皮度	0	0	0	0	Ô	0	0	0	0	0
だ液線	0	0	0	0	0	0	0	C	0	0
気 管	0	0	-	0	0	0	0	0	0	0
辞及び気管支	0	0	0	٥	1	0	0	0	0	1
心理及び大動師	0	0	0.	0	0	-	0	0	0	0
甲状腺	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
副甲状腺	-	0	-	-	-	-	-	-	-	0
食道	Q	Ò	0	0	0	0	0	_	0	-
	ò	0	0	0	0	0	0	C	٥	0
十二指導 十二指導	ŏ	ō	Ö	ō	0	0	0	0	0	0
立場	ŏ	ō	ō	Ŏ	_	ò	-	0	0	Ó
	ŏ	ŏ	ō	ŏ	0	ō	-	0	C	0
	ŏ	ŏ	ŏ	ŏ	ŏ	ō	0	ō	0	0
边路	ŏ	ŏ	ō	ŏ	ŏ	ō	ō	ō	0	0
選 2 2 3 3 3 3 3 3 3 3 3 3 3 3 3 3 3 3 3	ŏ	ŏ	ō	ŏ	ă	ō	ō	Ŏ	Ó	0
肝臓		8	ö	ŏ	8	8	Ŏ	ě	Ō	8
	0	ŏ	_	_	ō	_	ō	Ö	_	-
大耳筋	ŏ	ŏ	0	0	ŏ	0	0	ō	0	0
应号神经	ŏ	ŏ	_	ŏ	Õ	Ò	ō	ō	Ó	0
四骨分節	č	ŏ	0	ŏ	ŏ	ŏ	ō	ō	ò	0
自原	ŏ	_	ŏ	ŏ	ŏ	ŏ	Ö	Ò	0	0
原	ő	0	ŏ	ō	ŏ	ŏ	ŏ	ō	Ó	0
并以	ŏ	ō	ō	ō	ŏ	Ď	ō	_	0	0
F 12	ō	ŏ	ŏ	ō	ŏ	10	Ō	10	0	0
H #	ŏ	Ė	Ĭ	ŏ	ō	_	_	0	0	-
BF Dt	ŏ	_	٥	_	ŏ	_	0	ō	Q	0
排版	ŏ	0	ŏ	٥	ŏ		-			
拉立体	ŏ	ŏ	ŏ	ŏ	ŏ					
物品	ă	ŏ	ŏ	ŏ	Õ					
17 英	•	•	٠	•	•	0	0	_	0	0
7 T						_	ō	٥	0	0
T S	0	C	0	0	0	0	ō	ō	ō	Ó
下整体	٥	ō	-	_	ŏ	ŏ	č	_	0	Ó
8	ŏ	ā	0	0	ŏ	ō	ō	0	ō	ō
9 E	ŏ	ŏ	ŏ	ŏ	Ľ	ō	ŏ	ŏ	ŏ	_
生 針 部 位	ő	ŏ	ŏ	ū	0	ŏ	ō	ŏ	_	0
TE 41 120 TR		<u> </u>	<u> </u>		<u> </u>	<u> </u>	×_	_		

FIG. 41 (+01)

マウス ぬ	101	102	103	104	105	106	107	108	109	110
拉	 	-,,,,	142	177		\$ -			100	>
(b) 3g	-		_		>	71	#	_		
皮膚	0	0	0	0	_	<u>-</u>	ó	0	0	0
	ŏ	ŏ	ŏ	ŏ	0	0	ō	ŏ	ŏ	ŏ
	ŏ	ŏ	ŏ	_	ŏ	ŏ	ŏ	ŏ	ŏ	ŏ
気 管 原及び気管文	1 2	ĭ	ŏ	0	3	ž	ŏ	ŏ	Ď	ŏ
神及ひ気を又	ة ا	ó		ŏ	ò	0	Ö	ŏ	ő	ŏ
心施及び大動原			0		ŏ	ŏ	ŏ	ŏ	ŏ	ŏ
甲状腺	0	0	0	0	-	_	ŏ	ŏ	-	ŏ
町甲状腺	l -	-	-	0						
食 道	0	0	0	0	0	0	-	0	0	0
77	0	0	0	٥	0	-	0	0	0	-
十二指語	0	0	0	٥	0		0	0	0	0
空 暴	0	0	0	0	0	-	0	0	0	0
OD ##	0	0	0	0	0	0	-	-	0	- 1
17 🕮	0	0	0	٥	0	0	0	0	0	0
数数	0	0	0	0	٥	-	0	0	0	0
勝膜回リンパ腺	0	0	0	D	-	0	0	0	0	8
纤维	0	8	0	0	0	8	8	0	0	0
13 業	-	-	-	-	-	-	0	-	0	-
大陸筋	0	0	-	٥	0	0	0	0	0	0
应骨神経	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
均骨分節	0	-	0	0	0	-	0	0	0	0
Pi Mi	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
DE DE	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
DA DE	0	0	Q	0	0	-	0	0	0	0
7F 122	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
斯 平	0	0	0	0	0	0	-	-	0	0
197 EX	0	0	~	0	0	0	0	0	-	0
枕 戴	ů.	0	0	-	0					
前立線	0	0	0	0	0					- 1
相 巣	ō	ō	Ō	Ò	0					Ī
er a	1					-	0	0	0	0
7 8	ì					_	0	0	٥	0
l′ss"	0	0	0	0	0	C	Ō	Ò	0	0
下垂体	ŏ	ŏ	_	ō	ō	Õ	Ŏ	Ò	_	- 1
Î	ŏ	Ŏ	0	ŏ	ŏ	ō	Ŏ	Ŏ	0	0
7 10	Ö	ŏ	ŏ.	ō	ŏ	ō	ò	Ō	ō	-
住射部位	ŏ	ō	ŏ	ŏ	ō	ŏ	č	ŏ	Õ	o I
12 21 B) 14		<u> </u>	<u> </u>	<u> </u>	-	<u> </u>	<u> </u>		<u> </u>	

FIG.41(+03)

マウス Mu	201	202	203	204	205	206	207	208	209	
蚀	*	_		=		4 -		==		>_
(t) M						164				
皮质	0	0	0	0	0	0	0	Ō	-	0
だ液隙	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
数 智	0	0	0	0	0	٥	0	0	0	0
財及び気管支	0	0	0	0	0	1	0	0	0	0
心風及び大角脈	0	0	0	C	0	٥	0	0	0	0
甲状腺	0	0	٥	0	0	-	0	0	0	0
斯甲状醇	-	-	•	-	0	-	0	-	-	-
食道	٥	0	0	0	0	0	-	0	0	0
T	9	0	0	0	D	-	0	0	0	0
十二指聯	0	0	0	0	0	0	0	-	0	0
立 以	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
	0	0	0	-	0	0	-	0	0	0
¥ 55	0	-	0	0	0	-	0	0	٥	
12 G	¢	0	0	0	0	0	٥	0	0	7
動態間リンパ原	٥	0	0	0	0	0	0	0	8	é
新	٥	0	8	0	0	8	0	8	_	ů ,
超 章	0	0	•	-	-	ō	0	Ö	0	ŏ
大路筋	0	0	0	0	-	_	ŏ	ă	_	-
应骨神経	~	0	0	0	0	0	ŏ	ŏ	C	0
胸骨分節	0	0	ě	0	ŏ	0	ŏ	÷	ŏ	ŏ
B 班	0	Ö	Ċ	0	_	Ö	ŏ	0	ŏ	ō
	0	ŏ	ŏ	ů	0	ŏ	ŏ	ŏ	ŏ	ō
井 唯		Ö	Č	ă	ŏ	ŏ	ŏ	ŏ	ŏ	ŏ l
〒 珠	0	_	Ö	Ö	_	ŏ	ň	ŏ	ō	ě i
野 寮	_	0	Ö	ŏ	_	ŏ	0.	_	ŏ	١٥
好 . 技 · 概	0	ŏ	ŏ	ŏ	0	•	•		•	
	ŏ	-	ŏ	ŏ	-					- 1
放立幕 根 数	Ď	ō	ă	å	0					
和 美	٠	٠	•	-	•	0	0	0	0	0
7 8						ě	ŏ	0	è	0
Tg°	0	0	0	0	0	ō	ō	Ó	0	0
下量体	ŏ	ŏ	-	ŏ	ō	_	_	-	ō	-
[]	ŏ	ŏ	0	ŏ	Ď	0	0	0	0	-
# " <u>@</u>	ō	ă	ŏ	ŏ	Ď	Õ	0	0	Q	0
生 射 師 位	ŏ	ŏ	ō	ŏ	Ž.	ō	Ō	0	0	0

組織学的に正常な写真を有する器管を 0 で示した。正常からかけ 離れている場合、次項においてそれを説明する。「-」で示した 影容は組織学的に検査していない。

PIG. 41A

膜超短毒素。長期毒性試験ーマウス。

Fig. 41. の解説

- 1. リンパ球細胞の病巣的な小さい堆積化。
- 2. おそらく気管支上皮に由来する小さな睡腺。
- 3. 気管支上皮の小さな結節過形成。
- 多核性類粒球の浸潤を伴った小さく、古めかしい、そして 見分けのつけられない壊死。
- 5. 多量の多形核の浸潤を有する病巣的な古めかしい線死。
- 6. 多核性顆粒球の慢潤を伴う広範囲且つ不明瞭な暖死。
- 7. 中程度のリンパ系過形成。
- 8. わずかな細胞浸潤を有する数個の肝細胞の壊死。
- 繊維組織により若干仕切られ、そして多形拡及びマクロファージが多量に浸潤されている、肩巣的壊死。
- 10. 若干の慢性腎盂腎炎。
- 11. 腹壁への慢性繊維性付着。
- 12. 膵臓への慢性繊維性付着及びよく血管化された付着。

特表平5-504761 (20)

豆 肉 🖸

利用したメリチン以似体及びその他のペプテド

1. Hollitins

\$equence: Gly-Ile-Gly-Ale-Val-Lou-Lye-Val-Lou-Thr-Thr-Gly-Lou-Pro-Ale-Lou-Ile-Ser-Trp-Ile-Lye-Arg-Lye-Arg-Gln-Gln-Abide.

z. Mollitin acid:

Sequence: Gly-Ile-Gly-Ala-Vel-Leu-Lye-Vel-Leu-Thr-Thr-Gly-Leu-Fre-Ala-Leu-Ile-Sez-Trp-Ile-Lye-Arg-Lye-Arg-Gln-Gln-Acid.

3. Mollitin 6:

Sequence: Gly-Ile-Gly-Ala-Vel-Leu-Lye-Vel-Leu-Thr-Thr-Gly-Leu-Pro-Ale-Leu-Ile-Ser-Trp-Ile-Lys-Lye-Lye-Cln-Gln-Amide.

4. Mollitim 4:

Sequence: Gly-Ile-Gly-Ale-Val-Lou-Lys-Val-Lou-Thr-Thr-Gly-Lou-Pro-Ale-Lou-Ile-Sor-Trp-Ile-Lys-Arg-Lys-Arg-Gly-Gly-Amide.

s. Mollitin D:

Sequence: Gly-Ile-Gly-Ale-Val-Lou-Lys-Val-Lou-Thr-Thr-Gly-Leu-Fre-Ale-Lou-Ile-Ser-Trp-Ile-Gly-Gly-Gly-Gly-Gly-Gly-Amide.

6. WATTERIA P

Sequence: Gly-Ile-Gly-Ala-Val-Lou-Lys-Val-Lou-Thr-Thr-Gly-Lou-Pro-Ala-Ile-Ser-Trp-Ile-Orn-Orn-Amide.

7. Mollitin 1-26:

Sequence: Gly-Ile-Gly-Ala-Val-Lau-Lya-Val-Lau-Thr-Thr-Gly-Lau-Pro-Ala-Ile-Ser-Trp-Ile-Amide.

a. Apfi 1:

Soquenca: Gly-Thr-Asp-Arg-Val-Ila-Glu-Val-Val-Gly-Ala-Cys-Arg-Ala-Ila-Arg-His-Ila-Pro-Arg-Ila-Arg-Gln-Gly-Anida.

9. Amel 1:

Sequence: Gly-Gln-Arg-Val-Arg-Asn-Val-Ila-Ser-Lou-Val-Ala-Pho-Val-Ila-Arg-Lou-Gly-Val-Lau-Gly-Gly-Val-Ila-Met-Ila-Pho-Amide.

10. MEC:

Saquanco: Vol-Ala-Ala-Lys-Ala-Asn-Arg-Vsl-Ala-Asp-Glu-Ila-Arg-His-Lys-Arg-Glu-Lys-Lou-Glu-Amida.

11. Rolet:

Sequence: Pha-Ala-Glu-Sor-Gly-Val-Asp-Thr-Pro-Val-Pha-Asn-Ser-Tyr-Amido.

和正存の選択文提出存 (分許法算184条の8)

平成4年6月5日

符件户是官 额 沢 正 段

」 特許出頭の姿示

PCT/EP90/02127

2 発明の名称

幻乳刻のHIV LI 改定の治療のための方法及び組成物

3 符件出项人

住 所 ドイツ辺邦共和国。デーー8042 ノイヘルベルク。 インゴルシュテットター ラントシュトラーセ 1

各 称 ゲーエスエフーフォルシュンクスツェントルム フェア ウムベルト ウント ゲズントハイト・ ゲゼルシャフト ミット ペシュレンクテル ハフツング

4 代 型 人

住 所 立京都均区紀ノ門一丁目8号10号於光紀ノ門ビル 〒105 立緒(3504)0721

氏 名 弁型士 (6578) 分 木 例

(外3名)

5 校正むの扱出年月日

1982年2月10日

🧎 6 路付公司の目母

お正むの国家文

1 🕰

「以口のHIV感及物胞の切別又は耐象的的におけるウイルスの初回を阻容する、「以口に低心性有効投与口のメリチンを投与することを含む「以口HIV磨致症の治口のための方法及び組成物について開示する。

明細谷

Merck [ndex(1983)第10版、5643 号にメリチンが統一リウマチ剤として利用できることが反に 知られる。

米国停許出口部 3.856.936号は、ココアパター開助員との 混合体における、有効量の全ハチ環系及びメリチンより成る 解から選ばれるものより成る、局所的利用による印乳頭にお けるコルチゾールレベルコントロールのための組成物を開示 している

世って、 は恩はひ念又はそのタンパク気性もしくはポリペプテ成分、 あるいはメリチンの征放の医療用途が既に知られている。 しかしながら、 HIV 昼数金の治尿のための医疫品の設立におけるメリテン又は最初以びなの利用に関して述べている 民知的文はない。

持表平5-504761 (21)

鉄束の質問

- 1. 哺乳類のHIV感染細胞におけるウイルス複製を係める又は阻害せしめる哺乳類におけるHIV感染症の治療のための医薬の製造における、低等性有効投与量のメリチンの利用。
- 2.請求項1に記載の医薬品の製造における、低季性有効 投与量のメリチンの構造類似体の利用。
- 3. 請求項1に記載の医販品の製造における、低毒性有効 投与量のメリチン及びその構造類似体のポリペプチド混合物 の利用。
- 4. 請求項1に記載の医取品の製造における、低毒性有効 投与量の、少なくとも1種類の設例類毒素、少なくとも1種 類の設例類毒素の活性タンパク質成分、少なくとも1種類の 設別類毒素のポリペプチド成分、及びその混合物より或る群 から選ばれる薬剤の利用。
- 5. 請求項1に記載の医薬品の製造における、信毒性有効 投与量の、ハチミツ毒素、マルハナ毒素、スズメバチ毒素、 ボールドフェースオオクマバチ毒素、放毒素の活性タンパク 質成分、該毒素の活性タンパク質成分、及びそれらの混合物 より実質的に成る群から選ばれる裏剤の利用。
- 6. 請求項1に記載の医源品の製造における、個等性有効 投与量の、連結している細胞結合性配列を有する又は有さない面貌様性αペリックスの利用。
 - 7. 緯求項 | に記載の医薬品の製造における、低寒性有効

- 校与量のGly-Ile-Gly-Ala-Val-Leu-Lys-Val-Leu-Thr-Thr-Gl y-Leu-Pro-Ala-Leu-Ila-Ser-Trp-}le-Gly-Gly-Gly-Gly-Gly-Gly の利用。
- 8. 請求項1に記載の医薬品の製造における、低毒性有効 投与量のメリチン及びGly-[le-Gly-Ala-Val-Leo-Lys-Val-Le u-Thr-Thr-Gly-Leu-Pro-Ala-Leu-IIe-Ser-Trp-IIe-Gly-Gly-Gly-Gly-Gly-Gly の構造類似体の利用。
- 9. 哺乳類における H I V 感染細胞の増殖を低める又は阻害せしめる哺乳類における H I V 感染症の治療のための医薬品の製造における、低毒性有効役与量のメリチンの利用。
- 10. 韓求項9に記載の医薬品の製造における、係尊性有効投与量のメリチンの構造類似体の利用。
- 11. 精収項9に記載の医療品の製造における、Amfi 1及びメリチン機であるGP41のペプチドの利用。
- 12. 請求項9に記載の医療品の製造における、Am!i 2及びメリチン機であるGP41のペプチドの利用。
- 13. 請求項9に配取の医療品の製造における、係毒性有効投与量のメリチン及びその構造類似体のポリペプチド混合物の利用。
- 14. 請求項9に記載の医療品の製造における、低毒性有効投与量の、少なぐとも1種類の膜短類毒素、少なくとも1種類の膜短類毒素、少なくとも1種類の膜翅類毒素の活性タンパク質成分、少なくとも1種類の膜翅類毒素のポリペプチド成分、及びその混合物より成る群から異ばれる変刺の利用。
 - 15. 請求項9に記載の医薬品の製造における、佐毒性育

効投与量の、ハチミツ毒素、マルハナ毒素、スズメバチ毒素、 ポールドフェースオオクマバチ毒素、 数毒素の活性タンパク 質成分、数毒素の活性タンパク質成分、及びそれらの混合物 より実質的に成る群から選ばれる凝剤の利用。

- 16. 請求項9に記載の医薬品の製造における、価毒性有効投与量の、連結している細胞結合性配列を有する又は有さない両級銀性αヘリックスの利用。

- 19. 哺乳類のレトロウイルス感染細胞におけるウイルス 複製を低める又は阻害せしめる哺乳類におけるレトロウイル ス感染症の治療のための医薬の製造における、低毒性有効投 与量のメリチンの利用。
- 20. 請求項19に記載の医策品の製造における、係毒性 有効投与量のメリチンの構造類似体の利用。
- 2 1. 請求項19に記載の医薬品の製造における、係毒性 有効投与量のメリチン及びその構造類似体のポリペプチド提 合物の利用。
 - 22. 請求項19に記載の医避品の製造における、低毒性

有効投与量の、少なくとも1種類の膜翅類毒素、少なくとも1種類の膜翅類毒素の活性タンパク質成分、少なくとも1種類の膜翅類毒素のポリペプチド成分、及びその混合物より成る群から選ばれる薬剤の利用。

- 23. 請求項19に記載の医薬品の製造における、個等性 有効投与量の、ハチミツ毒素、マルハナ毒素、スズメバチ毒素、ボールドフェースオオクマバチ毒素、鉱毒素の苦性タンパク質成分、設等素の苦性タンパク質成分、及びそれらの混合物より実質的に成る群から遊ばれる裏剤の利用。
- 2 4. 緑水項 1 9 に記載の医製品の製造における、係等性 有効投与量の、連結している細胞結合性配列を有する又は有 さない両数媒性αヘリックスの利用。
- 26. 請求項19に記載の医薬品の製造における、佐毒性有効投与量のメリチン及びGly-Tia-Gly-Ale-Val-Leu-Lya-Val-Leu-Thr-fbr-Gly-Leu-Pro-Ala-Leu-Ile-Ser-Trp-I(e-Gly-Gly-Gly-Gly-Gly-Gly の構造類似体の利用。
- 27、哺乳類におけるレトロウイルス感染細胞の増殖を係める又は脳客せしめる哺乳類におけるレトロウイルス感染底の治療のための医薬の製造における、低毒性有効投与量のメリチンの利用。
- 28. 請求項27に記載の医薬品の製造における、伝導性

特表平5-504761 (22)

有効投与量のメリチンの構造類似件の利用。

- 29. 請求項27に記載の医薬品の製造における、Am(11及びメリチン様であるGP41のペプチドの利用。
- 30. 請求項27に記載の医薬品の製造における、Amfi2及びメリチン様であるGP41のペプチドの利用。
- 3 1. 請求項27に記載の医薬品の製造における、任毒性 有効投与量のメリチン及びその構造類似体のポリペプチド混 合物の利用。
- 32. 緯求項27に記載の医選品の製造における、佐毒性 有効投与量の、少なくとも1種類の膜翅類毒素、少なくとも 1種類の膜翅類毒素の活性タンパク質成分、少なくとも1種 類の膜翅類毒素のポリペプチド成分、及びその混合物より成 5群から選ばれる薬剤の利用。
- 33、緑水項27に記載の医棄品の製造における、価毒性 有効投与量の、ハチミツ毒素、マルハナ毒素、スズメバチ毒 素、ボールドフェースオオクマバチ毒素、該毒素の活性タン パク質成分、該毒素の活性タンパク質成分、及びそれらの混 合動より実質的に成る群から選ばれる裏剤の利用。
- 3 4. 請求項 2 7 に記載の医変品の製造における、価率性 有効投与量の、連結している細胞結合性配列を有する又は有 さない両親媒性αヘリックスの利用。

3 6. 請求項27に記載の医薬品の製造における、価毒性 有効投与量のメリチン及びGJy-[le-Gly-Ala-Val-Leu-Lys-Va I-Leu-Thr-Thr-Gly-Lau-Pro-Als-Leu-Lis-Ser-Trp-Tle-Gly-Gly-Gly-Gly-Gly-Gly の構造類似体の利用。

ı	際	饲	¥	慢	告	_

		PCT/E	7 90/02/2/
1. 01.400	PROPER STREET STREET OF PROPERTY	ration systems mostly, indicate sells of	
	to Insurantemed Passet Classification (IPC) or to beat better	and Constitution and IPC	1
Int.	C1. 5 A 51 K 37/02		
	BLARENES		
	Manhamora C provident		
City political	a Service C	paradament Brokets	
	- 1		
Int.	CI.5 A 61 K		
1			
	Spannentellen Settlenen affer in m den Anten State oppe Spannente i	on Manhael Davis Perils Lawyrot C	
I			
1			
1			
II. 00CH	MINTO COMMISCRED TO BE PELLVARY!		Redampted to Clares Ste. 18
Cassaut.	Carpen of Consesser, nor proposed agent some		
A	US, A. 3656936 (J.A. YICK e	t al.) 24 December	<u>'</u>
	1974		
) (
li			1
1 1			1
1 1			ł
1			;
)]
1			
1			i I
1			
1			
1			į
1			1
1 !	l .		1
1 1	i		i
1			
1			
1			ĵ.
ŀ	İ		l
			-
	of extrapolate of cited deportunity is the set orbital in the pursuant definiting the general state of the set orbital in the set deport to the of publication responses	the second section of the second of the second legislate sec-	
- =	al days del adoresse per bergaver ou a term per expressions expressed to to at benefitte tendences	-E. Section of Indiana, Indiana	والمستحدد عليه
, E	ng 40 ¹⁰	mind of particular or series	
1 3	there as there obserts elected the backgroup of managements to the property of the property of the party of the property of the party o		
1 + 5	Charles beyond at he half surgester age consumer a.		
1	At the tax bearing our summer Angeles deposited have in last summarined band over pay the texture	-6. Collected servers in the sec-	
Py, Clar	PAPECATION TO Astron Completion of the International Second	Date in special of Law Street, or or	
	March 1991 (13.03.91)	22 April 1991 (22.0	1.91}
		Street, or Assessed Street	
	والماسة وسيوبة لين		
Eur	opeen Patent Office	<u></u>	

3	爵	Д	査	糖	*
---	---	---	---	---	---

EP 9002127 SA 42385

This manus that the parent intelly members relating to the potent described or the taken-membersh interestional securit report. The members are at contributed in the European Primer Gilber (EPF file to 04/10/17).
The members of Parties (Office is to see only filed to be these particularly origin are matterly given for the entrypote of information.

Proper description of the last in property	Pylotproduce dark	Param Paraby Speciment(4)	Patricular den
US-A- 3856936	24-12-74	None	
l			
			-
<u> </u>			
1			
			!
ł			
		regions França Cillate, No. 15/61	

特表平5-504761 (23)

第1頁の続き

②発 明 者 サエルマルク, トルベン

スウエーデン国, エスー211 30 マルモエー, グスタフ アドルフス トルク 43